19 RÉPUBLIQUE FRANÇAISE

INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE

PARIS

(11) N° de publication : (à n'utiliser que pour les commandes de reproduction) 2 692 783

21) N° d'enregistrement national :

92 07830

(51) Int Cl5 : A 61 K 7/40, A 23 L 1/30, A 23 D 9/00

DEMANDE DE BREVET D'INVENTION

A1

- 22) Date de dépôt : 25.06.92.
- (30) Priorité :

- (71) **Demandeur(s)** : EXPANCHIMIE (Société à Responsabilité Limitée) FR.
- 43 Date de la mise à disposition du public de la demande : 31.12.93 Bulletin 93/52.
- 56 Liste des documents cités dans le rapport de recherche préliminaire : Se reporter à la fin du présent fascicule.
- (60) Références à d'autres documents nationaux apparentés :
- 73) Titulaire(s) :
- (74) Mandataire: Grosset-Fournier et Demachy Sarl.

(72) Inventeur(s) : Rancurel Alain et Laigneau François.

- (54) Compositions à base de fractions insaponifiables d'huiles de germe de blé et de sésame, et leurs utilisations notamment en cosmétologie et en qualité de complément alimentaire.
- 67 L'invention a pour objet des compositions à base de concentrats d'huile de germe de blé et d'huile de sésame, ainsi que leurs utilisations, notamment en tant que compositions cosmétiques dans le domaine de la protection et du traitement des effets des UVA.

FR 2 692 783 - A1



COMPOSITIONS A BASE DE FRACTIONS **INSAPONIFIABLES** GERME D'HUILES DE DE BLE ET DE SESAME, ET LEURS UTILISATIONS NOTAMMENT EN COSMETOLOGIE ET EN QUALITE DE COMPLEMENT ALIMENTAIRE.

5

10

15

20

25

30

35

La présente invention a pour objet de nouvelles compositions à base de fractions insaponifiables d'huiles de germe de blé et de sésame, ainsi que leurs utilisations, notamment en cosmétologie et en qualité de complément alimentaire.

Selon la Pharmacopée européenne 2° édition page V.3.4.7., le terme "insaponifiable" s'applique aux substances, non volatiles, obtenues par extraction, avec un solvant organique, d'une solution de la substance à examiner après saponification d'une huile végétale ou animale.

La méthode de distillation moléculaire, qui sera davantage détaillée dans la suite de ce texte, permet de concentrer des huiles, issues notamment de plantes (huiles végétales), et d'obtenir des concentrés, encore désignés ci-après par concentrats, dans lesquels la concentration en insaponifiable peut atteindre de l'ordre de 10 à 20%, cette concentration étant de l'ordre de 1 à 2% dans les huiles de départ.

Des études réalisées par les inventeurs à partir de concentrats d'huile de germe de blé et d'huile de sésame, tels que ceux obtenus par distillation moléculaire de ces huiles, ont abouti aux résultats suivants:

- les tests réalisés par une technique de bioluminescence (dans laquelle les radicaux superoxydes produits par le système hypoxanthine/xanthine oxydase génèrent une émission de photons), montrent que le concentrat d'huile de germe de blé exerce un effet piégeur des radicaux libres oxygénés (en particulier des ions superoxydes O_2^-), légèrement inférieur à celui de la vitamine E,

5

10

15

20

25

30

35

- l'effet piégeur de radicaux hydroxyles a été testé méthode de dosage par colorimétrie du malondialdehyde produit par la dégradation du les radicaux libres générés par désoxyribose par le hypoxanthine/xanthine oxydase; l'activité d'huile de germe de blé apparaît peu comparaison significative en à celle du concentrat de sésame, cette dernière étant inférieure à celle mesurée dans les mêmes conditions expérimentales pour la vitamine E.

C'est dans le but d'obtenir une composition présentant à la fois un effet piégeur de radicaux hydroxyles comparable à celui du concentrat d'huile de sésame, ainsi qu'un effet piègeur des radicaux libres oxygénés et une activité cytoprotectrice comparables à ceux du concentrat d'huile de germe de blé, que les inventeurs ont préparé une composition constituée d'un mélange des deux concentrats sus-mentionnés.

L'action antiradicalaire de la composition ainsi obtenue a été mesurée dans des conditions opératoires définies ci-après, et comparée à cette même action mesurée pour le concentrat d'huile de germe de blé, d'huile de sésame et pour la vitamine E.

Les inventeurs ont ainsi déterminé que, de façon inattendue, la composition sus-mentionnée constituée du mélange des deux concentrats, présente la caractéristique de posséder une activité antiradicalaire vis à vis de l'irradiation aux UVA qui est d'une part supérieure à celle présentée par le concentrat d'huile de germe de blé, et, d'autre part supérieure à celle présentée par le concentrat d'huile de sésame.

L'activité antiradicalaire de la composition sus-

mentionnée est également supérieure à celle mesurée pour la vitamine E dont la propre activité est elle-même supérieure à celle de chacun des deux concentrats susmentionnés.

5

10

15

20

25

30

35

Les inventeurs ont également pu constater que, de façon toute autant inattendue, la composition mentionnée constituée du mélange de ces deux concentrats, est active non seulement à titre préventif ou immédiat contre les effets des UVA, mais également dans le cadre du traitement curatif des effets des UVA, alors que la vitamine E et les deux concentrats sus-mentionnés ne présentent pratiquement voire pas, aucune. curative contre ces effets.

Ainsi la présente invention concerne, d'une manière générale, toute composition comprenant la fraction insaponifiable d'huile de sésame en mélange avec une (ou plusieurs) fraction(s) insaponifiable(s) provenant de toute huile, notamment d'une huile végétale, susceptible de contenir de la vitamine E, notamment d'huile de soja, et avantageusement d'huile de germe de blé.

La présente invention vise plus particulièrement toute composition comprenant la fraction insaponifiable d'huile de germe de blé en mélange avec la fraction insaponifiable d'huile de sésame.

L'invention a plus particulièrement pour objet toute composition telle que décrite ci-dessus, et caractérisée en ce que les fractions insaponifiables d'huile de germe de blé et d'huile de sésame sont celles contenues dans les concentrats respectifs de ces huiles, ces concentrats étant avantageusement préparés par distillation moléculaire de ces huiles.

La méthode de distillation moléculaire sus-mentionnée est réalisée par étalement de l'huile en couche mince sur la surface chauffée d'un rotor conique tournant à grande vitesse. On maintient un vide poussé de l'ordre de 10^{-3}

mm Hg (soit environ 0,13 Pa) dans l'enceinte de distillation.

Dans ces conditions il y a évaporation, et non pas ébullition, depuis la surface chaude, des constituants de l'insaponifiable dont la séparation devient possible par rapport aux glycérides, l'avantage étant que l'huile et l'insaponifiable, - ces produits réputés fragiles -, ne sont pas dégradés au cours de l'opération.

5

10

15

20

25

30

35

Les températures de distillation sont avantageusement comprises entre environ 190°C et environ 260°C, avantageusement entre environ 200°C et environ 220°C, et sous vide de l'ordre d'environ 0,1 Pa à environ 1,5 Pa, avantageusement d'environ 0,13 Pa à environ 0,5 Pa.

De préférence les quantités en poids des fractions insaponifiables dans les concentrats d'huile de germe de blé et d'huile de sésame sont respectivement d'environ 15% à environ 25%, et d'environ 10% à environ 20%.

Avantageusement, dans le mélange, les quantités en poids des concentrats d'huile de germe de blé et d'huile de sésame varient respectivement entre environ 10% à environ 90%, et entre environ 90% à environ 10%, de manière à ce que le total des quantités de ces deux huiles fasse 100%.

De préférence les quantités en poids des concentrats d'huile de germe de blé et d'huile de sésame sont respectivement de l'ordre de 50%.

L'invention a également pour objet toute composition cosmétique comprenant une composition telle que décrite ci-dessus selon l'invention, de préférence en association avec un véhicule physiologiquement acceptable.

Les compositions cosmétiques selon l'invention sont avantageusement formulées pour l'usage topique, notamment sous forme de crèmes, d'émulsions, de pommades, ou encore sous une forme appropriée pour l'application labiale (en vue notamment du conditionnement dans des sticks

labiaux).

5

10

15

20

25

30

35

Les compositions selon l'invention peuvent également être administrées par voie orale, notamment sous forme de gélules ou comprimés.

L'invention vise également l'utilisation des compositions sus-mentionnées pour la prévention et/ou le traitement de la peau d'un individu, contre les effets des UVA.

A ce titre les compositions sus-mentionnées sont plus particulièrement utilisées en tant que produits solaires traitants, crèmes restructurantes, nutritives, antirides (lutte contre le vieillissement de la peau), et protectrices de jour.

L'invention a également pour objet toute méthode de traitement esthétique comprenant l'application sur la surface cutanée d'un individu d'une composition selon l'invention.

L'invention vise également l'utilisation d'une composition telle que décrite ci-dessus en tant que composition alimentaire (notamment en tant que complément ou supplément nutritionnel).

L'invention concerne également toute composition pharmaceutique comprenant une composition telle que décrite ci-dessus en association avec un véhicule physiologiquement acceptable.

Les compositions pharmaceutiques selon l'invention sont plus particulièrement destinées à la prévention ou au traitement des effets des UVA sur la peau, et à la prévention du vieillissement de la peau.

L'invention a également pour objet un procédé de fabrication des compositions décrites ci-dessus, ce procédé comprenant:

- soit le mélange des deux concentrats d'huile de germe de blé et d'huile de sésame tels qu'obtenus par la méthode de distillation moléculaire décrite dans la revue "Parfumerie cosmétique et arômes" (1985), n° 61, pages 91-96,

- soit le mélange préalable des huiles de germe de blé et de sésame, suivi de la distillation moléculaire selon le procédé décrit ci-dessus.

Les concentrats sus-mentionnés sont avantageusement obtenus par distillation moléculaire selon le procédé décrit ci-dessus. Ils peuvent cependant être obtenus par d'autres méthodes, notamment par cristallisation par le froid (voir par exemple l'aticle de J. JACINI: J. ASS. OFF. AN. CHEM., 1967, 50, p.85-90), ou encore par extraction liquide-liquide (voir par exemple l'article de H. KALLEL: REV. FRANC. DES CORPS GRAS, 1975, 22, 5, p.269-270).

L'invention sera davantage détaillée dans ce qui suit à l'aide d'exemples de fabrication des concentrats d'huile de germe de blé et d'huile de sésame et de leur mélange selon l'invention, de formulations de compositions à base de ce mélange, ainsi que des mesures des effets anti-UVA de ce dernier.

I - Exemples de préparation des deux concentrats et de leurs mélanges

Exemple 1 - L'huile de sésame

On introduit dans un appareil de distillation moléculaire approprié, et de préférence du type centrifuge, de l'huile de sésame: brute, vierge, semiraffinée ou raffinée avec un débit d'alimentation de 10 à 30 kgs par heure et de préférence entre 15 et 20.

Les paramètres de la distillation sont les suivants:

- température: 190 à 220°C,

10

15

20

25

30

35

- vide de 1 à 10μ (soit 0,13 à 1,3 Pa).

Le pourcentage distillé étant proche de 10, on recueille soigneusement ce distillat.

La richesse en matière non saponifiable de cette

fraction distillée est comprise entre 10% et 20%.

Exemple 2 - L'huile de germe de blé

On introduit dans un appareil de distillation moléculaire approprié tel que décrit ci-dessus, de l'huile de germe de blé brute, vierge, semi-raffinée avec un débit d'alimentation de 10 à 30 kgs par heure et de préférence entre 15 et 25.

Les paramètres de la distillation sont les suivants:

- température: 200 à 250°C,

5

10

15

20

- vide de 1 à 10μ (soit 0,13 à 1,3 Pa).

Le pourcentage distillé étant compris entre 6 et 12, on recueille soigneusement ce distillat.

La richesse en matière non saponifiable de cette fraction distillée est comprise entre 15% et 30%.

Exemple 3 - Préparation du mélange des deux concentrats des exemples 1 et 2

La préparation proprement dite du mélange peut être effectuée dans un mélangeur classique muni d'une ancre, l'opération se faisant sous atmosphère inerte en chauffant à une température voisine de 60°C.

II - Exemples de formules 1.Crème nutritive - émulsion E/H

25		8
	Polyisobutène hydrogéné	4,00
	Triglycérides caprylique caprique	3,00
	Huile minérale et alcools de lanoline	2,50
	Myristate de myristyle	2,00
30	Phosphate trioléate	2,00
	Alcool oléique 2 OE	2,00
	Palmitate de cétyle	1,50
	Copolymère peg 45 dodécyl glycol	1,50
	Concentrats d'huile de sésame et d'huile de	
35	germe de blé	1,00

	Triglycérides C18-36	1,00
	Sulfate de magnésium	0,30
	Conservateur GD 700	0,30
	Parfum	0,30
5	Eau purifiée Q.s.p	100,00
	2 - Crème restructurante - émulsion H/E	
		ક્ર
	Cétéaryl glucoside	4,00
10	Myristate de myristyle	3,00
	Concentrats d'huile de sésame et d'huile de	
	germe de blé	2,00
	Polysilane 70641 V 200	2,00
	Octyl dodécanol (Eutanol G)	2,00
15	Squalane (Perhydrosqualène naturel)	2,00
	Huile de jojoba	2,00
	Stéarate de diéthylène glycol	2,00
	Alcool cétostéarylique 25 OE	1,00
	Parfum	0,30
20	Conservateur GD 700	0,20
	Citrate trisodique	0,10
	Eau purifiéeq.s.p	100,00
	3. Huile solaire indice de protection 6	
25		ક
	Dipélargonate de propylène glycol	. 61,00
	Cyclométhicone (Dow Corning 344 fluid)	. 10,00
	Citrate de trioctyle	10,00
	Maléate de dioctyle	10,00
30	Méthoxycinnamate d'octyle	4,00
	Concentrats d'huile de sésame et d'huile de	
	germe de blé	•
	Benzophénone 3	
	Parfum	1,00

III - NORMES DES CONCENTRATS

1 - CONCENTRAT D'HUILE DE SESAME

- Caractères organoleptiques: liquide huileux de couleur jaune orangé, d'odeur caractéristique, présentant un dépôt cristallisé blanc.
- Solubilités:

éther éthylique.....soluble chloroforme....soluble

éthanol....insoluble

- Indice de peroxyde: ≤10 milliéquivalents/kg
 - Indice d'acide: ≤20
 - Absorbance spécifique à 287 nm: ≥15
 - Composition en acides gras :

Acide palmitoléique C₁₆.....0,1 à 1 %

Acide stéarique C₁₈.....4 à 8 %

Acide oléique C_{18}35 à 45 %

Acide linoléique C₁₈......30 à 47 %

Acide linolénique C₁₈,.....0,1 à 1 %

Acide arachidique C_{20}0,1 à 1,5%

- Teneur en stérols...... à à 8 q/100 q
- Teneur en sésamine.....≥4 g/100 g
- Teneur en sésamoline.....≥2 g/100 g

25

30

5

15

20

2- CONCENTRAT D'HUILE DE GERME DE BLE

- Caractères organoleptiques: liquide huileux translucide, de couleur jaune orangé, d'odeur caractéristique.
- Solubilités:

Hexane.....Soluble

Chloroforme.....Soluble

Alcool.....Partiellement soluble

- Indice d'acide: <20
- Indice de peroxyde: ≤10 milliéquivalents/kg
- Teneur en insaponifiable: 15 à 25%

- Teneur en tocophérols: >1%

5

10

15

20

25

30

35

- Teneur en stérols totaux: 5 à 20%
 - . % relatif en campestérol: 15 à 30%
 - . % relatif en stigmastérol: < 2 %
 - . % relatif en B-sitostérol: 50 à 70 %

Les teneurs en insaponifiable sont mesurée par la méthode de la pharmacopée Européenne 2° édition page V.3.4.7.

IV - ETUDE DE L'ACTIVITE ANTIRADICALAIRE DE CONCENTRATS D'HUILE DE SESAME, DE GERME DE BLE, ET DE LEUR MELANGE: COMPARAISON AVEC LA VITAMINE E.

1. PRODUITS ESSAYES

Trois échantillons de concentrats référencés ci-après ont été essayés:

CSS lot 123061: concentrat de sésame (environ 13% d'insaponifiable).

CGB lot 102100: concentrat de germes de blé (environ 20% d'insaponifiable).

CSB lot 137111: mélange des deux.

L'activité de ces trois lots a été comparée à celle d'une solution de vitamine E (a tocophérols Merck dosé à 92% de pureté par HPLC).

2. MATERIEL ET METHODES

2.1. Cultures cellulaires.

Les cellules sont des fibroblastes isolés à partir d'un prépuce d'un jeune enfant.

2.2. Evaluation de la viabilité cellulaire.

La viabilité cellulaire a été quantifiée par une méthode colorimètrique basée sur le métabolisme mitochondrial par les cellules d'un sel de tétrazolium (le MTT).

2.3. Irradiation par les UVA.

2.3.1. Génération de radicaux libres.

5

10

15

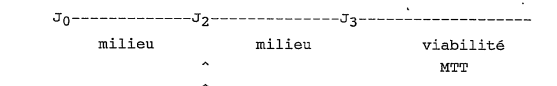
20

25

30

35

Les radicaux libres sont générés au niveau de la culture cellulaire par irradiation par les rayonnements ultraviolets A. La lampe utilisée est une lampe Vilber Lourmat (T40M) à vapeur de mercure dont le spectre est maximal à 365 nm. L'intensité d'irradiation est contrôlée par un radiomètre. intensité d'irradiation de 2,3 Joules/cm² d'obtenir une toxicité sur les fibroblastes voisine de 70% 24 heures après l'irradiation. Les cellules sont exposées, après 48 heures de culture, aux rayonnements à travers une solution de Hanks sans rouge de phénol. Après l'exposition, la solution saline est éliminée et les cellules sont remises en contact avec leur milieu de culture pendant 24 heures. La viabilité cellulaire est ensuite déterminée par le test au MTT. Le schéma suivant montre le protocole suivi:



irradiation UVA
2,3 j/cm²
solution de Hanks

2.3.2. Protocole d'administration des produits.

Les propriétés antiradicalaires de chaque produit ont été recherchées après administration préventive, lors d'une administration simultanée (immédiat) à l'agression ou par administration après irradiation (curatif). Enfin les protocoles précédents ont été associés.

- 1) administration préventive.
- 0,1 ml de chaque dilution du produit dans le milieu

de culture complet sont introduits dans les puits, puis l'ensemencement est réalisé avec 0,1 ml de suspension cellulaire (200 000 cellules/ ml). Le temps de contact avec la culture cellulaire est de 48 heures $(J_0 - J_2)$.

2) administration immédiate.

Dans ce cas, les actifs sont dans une solution de Hanks sans rouge de phénol aux différentes concentrations précédentes. Après irradiation des cellules, la solution de Hanks est éliminée et remplacée par du milieu complet pendant 24 heures puis la survie cellulaire est déterminée.

3) administration curative.

Les dilutions du produit dans le milieu de culture complet sont ajoutées immédiatement après l'irradiation et le temps de contact avec la culture est de 24 heures.

4) protocoles associés.

Les différents protocoles peuvent être associés entre eux selon le mode suivant:

Préventif + immédiat.

Immédiat + curatif.

5

10

15

20

25

30 ੍

35

Préventif + immédiat + curatif.

2.3.3. témoins.

Différents témoins non irradiés sont réalisés:

- Témoin absolu avec du MEM complet,
- Témoins solvants renfermant respectivement 1% d'éthanol ou 0,5% de diméthylformamide,
- Témoins actifs non irradiés à chaque concentration d'actif étudiée.

3. RESULTATS

3.1. Cytotoxicité (tableau I)

Le diméthylformamide à 1% présente une cytotoxicité non négligeable qui entraine la mort d'environ 1/3 des cellules.

A la concentration de 0,1 g/l, une cytotoxicité apparait pour les 3 concentrats; celle-ci est due au diméthylformamide qui est à la concentration de 1% dans ces conditions.

Pour les concentrations en extraits plus faibles, réalisées par dilutions successives, il n'y a pas de cytotoxicité apparente.

5

10

15

20

25

30

35

A la concentration de 0,05 g/l en concentrat, le pourcentage de diméthylformamide est de 0,5% qui n'est pas cytotoxique. C'est cette concentration qui sera utilisée dans les essais d'irradiation.

3.2. Action antiradicalaire vis à vis des UVA.

3.2.1. Vitamine E (tableau II)

En préventif, la vitamine E protège totalement les cellules contre les UVA jusqu'à la concentration de 10 $\mu q/ml$.

En immédiat, un effet protecteur moins puissant est également observé. Un effet filtre lié au trouble des solutions peut se surajouter aux plus fortes concentrations.

La vitamine E ne présente pratiquement pas d'effet curatif.

L'association des traitements confirme les effets de la vitamine E en préventif et en traitement immédiat.

3.2.2. Concentrat de sésame (tableau III)

Le concentrat de sésame exerce un effet préventif jusqu'à la concentration de 10 μ g/ml. Il ne présente pas d'effet immédiat (un léger effet est observé aux plus fortes concentrations; celui ci est lié à un effet filtre produit par le trouble du milieu), ni d'effet curatif.

Lorsque les traitements immédiat + curatif ou préventif + immédiat + curatif sont associés, l'action est supérieure à l'additivité des effets des traitements

séparés. Pour les 3 traitements associés, une protection de 86% est obtenue à 5 μ g/ml tandis qu'à cette concentration les traitements séparés sont sans effets.

3.2.3. Concentrat de germe de blé (tableau IV)

Le concentrat de germe de blé possède un effet préventif jusqu'à 5 μ g/ml (dose la plus faible étudiée dans ce cas). Il ne présente aucun effet en immédiat et en curatif quelque soit la concentration utilisée.

L'association des 3 protocoles permet une protection à 100% à toutes les concentrations d'actif étudiées.

3.2.4. Mélange des 2 concentrats (tableau V)

Le mélange des 2 concentrats permet d'obtenir un effet protecteur très important de l'ordre de 90% vis à vis des UVA jusqu'à la concentration de 5 μ g/ml. Le mélange n'est pas actif en immédiat.

Le traitement curatif révèle une efficacité importante d'environ 90% de ce mélange aux 2 plus fortes concentrations (100 et 50 μ g/ml).

En associant traitement immédiat et curatif, l'efficacité est de l'ordre de 60% jusqu'à la concentration de 5 μ g/ml confirmant ainsi l'effet curatif observé.

L'association des 3 protocoles permet d'obtenir une protection de 90% jusqu'à 5 μ g/ml.

4. CONCLUSION

5

10

15

20

25

30

35

Les 3 concentrats présentent tous une activité antiradicalaire vis à vis de l'irradiation aux UVA.

Ils se différencient par la puissance de leur action et le moment où leur activité apparait (préventif, immédiat, curatif).

En traitement préventif, les 3 concentrats sont

efficaces; ils peuvent être classés par ordre d'activité décroissante:

mélange ≥germe de blé>sésame

5

10

15

Les différents concentrats ne présentent pas d'action en immédiat.

Enfin, le mélange germe de blé-sésame révèle une activité en traitement curatif jusqu'à la concentration de 10 μ g/ml. Il est important de remarquer que ces effets n'apparaissent pas avec les concentrats de germe de blé ou de sésame administrés séparément ni avec la vitamine E.

Aussi, le mélange des 2 concentrats fait apparaitre une action curative vis à vis de la toxicité induite par les UVA qui n'existe pas pour la plupart des antiradicalaires classiquement utilisés.

Tableau I: Cytotoxicité en % par rapport aux témoins des concentrats sur culture de fibroblastes aprés 48 heures

temoins témoins			. Concentration					
produit	absolus	DMF 1%	100 μg/ml	50 μg/ml	10 μg/ml	5 μg/ml	1 μg/ml	
concentrat de sesame	0	33	40	7	ο,	4	. 0	
concentrat de germe de blé	0	36	35	10	7	12	7	
mélange des 2	0	. 36	30	3	0	1	1	

Tableau II: EFFICACITE EN % DE LA VITAMINE E

modalités de	concentration				
traitement	1000 μg/ml	500 μg/ml	100 μg/ml	50 μg/ml	10 μg/ml
preventif (P)	100	100	100	100	100
immediat	100	95	88	81	69
(i) p+I	100	100	100	100	100
curatif	26	22	38	29	22
i+c	77	72	85	91	72
p+i+c	100	100	100	100	100

Tableau III: EFFICACITE EN % DU CONCENTRAT DE SESAME

modalités de	concentration				
traitement	100 μg/ml	50 μg/ml	10 μg/ml	5 μg/ml	1 μg/ml
preventif	91	100	34	0	0 -
immediat	37	16	0	0	0
p+i	83	87.	55	0	0
curatif	0	0	0	0	0
i+c	81	47	25	16	0
p+i+c	100	98	100	86	38

Tableau IV: EFFICACITE EN % DU CONCENTRAT DE GERME DE BLE

modalités de		concentration					
traitement	100 μg/ml	50 μg/ml	10 μg/ml	5 . μg/ml			
preventif	88	90	75	63			
immediat	0	0	0	0			
p+i	76	94	85	84			
curatif	20	14	14	10			
i+c	34	37	22	22			
p+i+c	100	100	100	98			

Tableau V: EFFICACITE EN % DU MELANGE DES 2 CONCENTRATS

modalités de	concentration				
traitement	100 μg/mi	50 μg/ml	10 μg/ml	5 μg/ml,	1 μg/ml
preventif	97	90	96	81	2
immediat	18	14	8	0	0
p+i	100	90	90	87	o
curatif	82	100	39	6	0
i+c	57	73	58	21	2
p+i+c	95	92	80	65	21

18

REVENDICATIONS

5

10

15

20

25

- 1. Composition comprenant la fraction insaponifiable d'huile de sésame en mélange avec une (ou plusieurs) fraction(s) insaponifiable(s) provenant de toute huile, notamment d'une huile végétale, susceptible de contenir de la vitamine E, notamment de l'huile de soja, et avantageusement de l'huile de germe de blé.
- 2. Composition selon la revendication 1, caractérisée en ce qu'elle comprend la fraction insaponifiable d'huile de germe de blé en mélange avec la fraction insaponifiable d'huile de sésame.
- 3. Composition selon la revendication 1 ou la revendication 2, caractérisée en ce que les fractions insaponifiables d'huile de germe de blé et d'huile de sésame sont celles contenues dans les concentrats respectifs de ces huiles, ces concentrats étant eux-mêmes obtenus par distillation moléculaire de ces huiles, réalisée notamment à une température comprise entre environ 190°C et environ 260°C, avantageusement entre environ 200°C et environ 220°C, et sous vide de l'ordre d'environ 0,1 Pa à environ 1,5 Pa, avantageusement d'environ 0,13 Pa à environ 0,5 Pa.
- 4. Composition selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisée en ce que les quantités en poids des fractions insaponifiables dans les concentrats d'huile de germe de blé et d'huile de sésame sont respectivement d'environ 15% à environ 25%, et d'environ 10% à environ 20%.

5. Composition selon l'une des revendications 1 à 4, caractérisée en ce que les quantités en poids des concentrats d'huile de germe de blé et d'huile de sésame varient respectivement entre environ 10% à environ 90%, et entre environ 90% à environ 10%, de manière à ce que le total des quantités de ces deux huiles fasse 100%.

5

10

15

20

25

30

35

19

- 6. Composition selon la revendication 5, caractérisée en ce que les quantités en poids des concentrats d'huile de germe de blé et d'huile de sésame sont respectivement de l'ordre de 50%.
- 7. Composition cosmétique caractérisée en ce qu'elle comprend une composition selon l'une des revendications 1 à 6, de préférence en association avec un véhicule physiologiquement acceptable.
- 8. Composition cosmétique selon la revendication 7, caractérisée en ce qu'elle est formulée pour l'usage topique, notamment sous forme de crèmes, d'émulsions, de pommades, ou encore sous une forme appropriée pour l'application labiale, et est utilisable notamment en tant que produits solaires traitants, crèmes restructurantes, nutritives, antirides, et protectrices de jour.
- 9. Méthode de traitement esthétique caractérisée en ce qu'elle comprend l'application d'une composition selon la revendication 7 ou la revendication 8 sur la surface cutanée d'un individu.
- 10. Complément nutritionnel caractérisé en ce qu'il comprend une composition selon l'une des revendications 1 à 5.

INSTITUT NATIONAL de la

RAPPORT DE RECHERCHE

établi sur la base des dernières revendications déposées avant le commencement de la recherche

N° d'enregistrement national

FR 9207830 473726 FA

PROPRIETE INDUSTRIELLE

	UMENTS CONSIDERES COMME PERT Citation du document avec indication, en cas de besoin,	de la demande	
Catégorie	des parties pertinentes	examinée	
Y	DE-A-2 019 226 (EXPANSCIENCE) * le document en entier *	1-10	
Y	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 12, no. 421 (C-541)8 Novembre & JP-A-63 152 965 (NISSHIN OIL MIL) * abrégé *	1-10 1988 LS LTD	
Y	FR-A-2 653 974 (EXPANCHIMIE) * le document en entier *	1-10	
A	US-A-4 454 159 (MUSHER) * examples *	1-10	
A	FR-A-2 102 888 (SOCIETE D'ALIMENTAT DE RECHERCHES BIOLOGIQUES S.A.R.B.) * le document en entier *	IONET 1-10	
A	SEIFEN-ÖLE-FETTE-WACHSE vol. 113, no. 16, 1987, DE pages 589 - 591 SANDHOFER 'der Weizenkeim-Quelle für natürlische Kosmetik-Wirkstoffe' * le document en entier *	1-2,5-9	DOMAINES TECHNIQUE RECHERCHES (Int. Cl.5 A61K C11B
A	US-A-2 126 466 (HICKMAN) * le document en entier *	1-10	A23L
A	US-A-2 396 679 (BUXTON) * le document en entier *	1-10	
	Date d'achèvement de la re-	herche	Examinateur
	05 FEVRIER	l l	FISCHER J.P.
X : part Y : part autr A : pert	iculièrement pertinent à lui seul à li iculièrement pertinent en combinaison avec un de e document de la même catégorie D : cit	orie ou principe à la base de l' ument de brevet bénéficiant d' a date de dépôt et qui n'a été p dépôt ou qu'à une date postérié é dans la demande pour d'autres raisons	une date antérieure

1